Espacenet Bibliographic data: JP 7502735

MOULDED BODIES, IN PARTICULAR PELLETS, CONTAINING ONE OR MORE PLANT EXTRACTS, AND THE PHARMACEUTICAL OR COSMETIC USE OF SUCH PELLETS

Publication date:

1995-03-23

Inventor(s):

Applicant(s):

international: Classification:

A61K36/896; A61K47/42; A61K8/00; A61K8/04; A61K8/34; A61K8/44; A61K8/64; A61K8/65; A61K8/73; A61K8/96; A61K8/97; A61K9/16; A61K9/20; A61Q19/00; (IPC1-7): A61K35/78; A61K47/42; A61K7/00; A61K7/48; A61K9/20

A61K8/04H; A61K8/64; A61K8/65; A61K8/97; A61K9/16H4; A61K9/16H4B; A61K9/16H6H; A61K9/16P4; A61Q19/00

Application number:

JP19930512078T 19930118

- European:

Priority number

WO1993DE00037 19930118; DE19924201172 19920117; DE19924201179 19920117;

US19920876866 19920430; US19920876876 19920430

WO 9313754 (A1)

GR 3024062 (T3) Also published

EP 0620727 (A1) EP 0620727 (B1)

CA 2128242 (A1)

Abstract not available for JP 7502735 (T) Abstract of corresponding document: WO 9313754 (A1)

Described are moulded bodies, in particular pellets, containing one or more plant extracts and made from a dispersion of one or more plant extracts in a matrix consisting mainly of a structure forming agent, i.e. collagen, gelatin, fractionated gelatin, a collagen hydrolysate, a gelatin derivative, a plant protein or a plant-protein hydrolysate. Such pellets have a long storage fife and their pharmacological and cosmetic properties are essentially the same as those of the natural extract. They are prepared by a simple method in which one or more liquid plant extracts are mixed or emulsified, or solid extracts dissolved or suspended, in a solution of the structure-forming agent, the dispersion of structure-forming agent and plant extract(s) is added dropwise to an inert low-temperature liquified gas, preferably liquid nitrogen, thus forming the pellets, and the pellets thus formed are dried. The preferred plant extract is Aloe vera juice.

Last updated: 26 04.2011

Worldwide Database 5.7.23: 930

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表平7-502735

第3部門第2区分

(43)公表日 平成7年(1995)3月23日

(51) Int,Cl, ⁴ A 6 1 K 35/78 7/00 7/48 9/20 47/42	識別記号 V K B B	庁内整理番号 8217-4C 9051-4C 9051-4C 9455-4C 7433-4C	F I 審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 12 頁
(21) 出願番号 (86) (22) 出願日 (85) 辭訳文提出日 (85) 辭訳文提出日 (86) 国際出願番号 (87) 国際公開日 (31) 優先権主張番号 (32) 優先権主張国 (31) 優先権主張国 (31) 優先権主張国 (32) 優先日 (33) 優先権主張国 (32) 優先相	特願平5-512078 平成5年(1993)1月 平成6年(1994)7月 PCT/DE93/ WO93/1375 平成5年(1993)7月 P4201172. 1992年1月17日 ドイツ(DE) P4201179. 1992年1月17日 ドイツ(DE)	刊18日 <00037 54 刊22日 8	 (71)出願人 アルファテック・ファルマ ゲゼルシャント ミット ベシュレンクテル ハフツ グ ドイツ連邦共和国, デーー69120 ハイテルベルク, イム ノイエンハイマー フルト 519 (72)発明者 ブンデルリッヒ, イェンス・クリスティンンドイツ連邦共和国, デーー6900 ハイデベルク, ボテンシュトラーセ 52 (74)代理人 弁理士 石田 敬 (外3名)
			最終頁に統

(54) 【発明の名称】 植物抽出物含有成形体、特にペレットおよびその製剤または化粧品への使用

(57)【要約】

植物抽出物含有成形体、特にペレットを、骨格形成物、すなわちコラーゲン、ゼラチン、分別したゼラチン、コラーゲン加水分解物、ゼラチン誘導体、植物タンパク質または植物タンパク質加水分解物から主になるマトリのを加出物含有成形体は貯蔵安定性であり、かつその医薬なしていない。これらは、骨格形成物のもしていない。これらは、骨格形成物のもしていない。これらは、骨格形成物のもしくは出地物を混合するか、または黙濁し、骨格形成活性とは出物を溶かすか、または黙濁し、骨格形成活性とよいもは、特に液体窒素中に滴下し、かつこうしてペレットを流が大ス、特に液体窒素中に滴下し、かつこうしてペレットを表し、筋関される。植物抽出物としては、特にアロエ・ベラ汁を使用する。

請求の範囲

- 1. 植物抽出物含育成形体において、コラーゲン、ゼラチン、分別したゼラチン、コラーゲン加水分解物、ゼラチン誘導体、エラスチン加水分解物、積物タンパク質、植物クンパク質加水分解物:ならびにそれらの混合物からなる群から選択される観水性巨大分子からなる発格形成物を主に包含するマトリックス中での、植物抽出物の分散を特徴とする、植物抽出物含育成形体。
 - 2. 観水性巨大分子は熱可違的なゾルーゲルー形成物であること を特徴とする、抗攻項1記載の成形体。
 - 3. マトリックスは、アルブミン、精物タンパク質、核物タンパク質加水分解物、寒天、アラビアゴム、ペクチン、トラガントゴム、キサンクン、天然のならびに変性嚢粉、デキストラン、デキストリン、麦芽デキストリン、キトサン、アルギネート、セルロース誘導体、デキストラン、糖、グリシン、ラクトース、ソルビット、マンニットまたはポリビニルピロリドンからなる付加骨格形成物を包含することを特徴とする、請求項1記載の成形体。
 - 4. マトリックスの付加骨格形成物の含育単は50重量%より少ないことを特徴とする、請求項3記載の成形体。
 - 5. マトリックスのための薬物としての適合性のある助剤または 担体物質を特徴とする、請求項 1 記載の成形体。
 - 6. 植物柚出物の含有単は 0. 1~9 B重量光である(乾燥物質 換算)ことを特徴とする、精束項 1 記載の成形体。
 - 7. 植物抽出物は、個体植物抽出物、液体植物抽出物、親水性植物抽出物、新油性植物抽出物、個々の植物内容物質;ならびにそれらの混合物からなる群から選択されていることを特徴とする、構求項1 足岐の成形体。

に冷たい不活性な故化ガス中に満下し、かつそれにより成形体を形 ^{**} 成する

ことを特徴とする、植物抽出物含有成形体の製法。

- 16. 賃格形成物としてゾルーゲルー形成物を使用することを特徴とする、請求項15記載の方法。
- 17. 成形体としてペレットを製造することを特徴とする、請求 項15 および/または15 記載の方法。
- 18. 植物値化物としてアロエ・ベラ汁を使用することを特徴とする、構取項15から17までのいずれか1項記載の方法。
- 13. ベレットを、工程も)後に、直接、クリームーまたはヒドロゲル基礎中に入れることを特徴とする、請求項15から17までのいずれか1項記載の方法。
- 20. ペシットを凍結乾燥することを特徴とする、請求項17記 絵の方法。
- 21. 工程 a) で、骨格成形体からなる溶液を製造し、かつ観水性液体植物抽出物と混合することを特徴とする、請求項 15記載の方法。
- 2.2.アルコール値出物の場合に、有機溶剤を除去することを特徴とする、抗求項1.5記載の方法。
- 23. 工程 a) で、溶液を機能することを特徴とする、請求項1 5 記載の方法。
- 2.4. 親柚性拍出物を工程a) でマトリックス物質中で乳化するか、または固体植物抽出物を禁風または溶かすことを特徴とする、 請求項1.5 記載の方法。
- 25. 得られた混合物を液体窒素中に廣下することを特徴とする、 抗球項15記載の方法。
 - 26、骨格形成物および植物抽出物からなる分散液に、次の群:

- 8. 類物抽出物はアロエ・ベラ社であることを特徴とする、請求 項上から7までのいずれか!項記録の成形は、
- 9. 成形体が凍結乾燥物として存在することを特徴とする、請求 項上記載の成形体。
- 10、成形体が迅速溶解性であり:かつマトリックスが、実質的に、10°Dより低い分子量分布の最大値を有する植物タンパク質、植物タンパク質加水分解物、コラーゲン加水分解物、冷水溶解性ゼラチン誘導体またはゼラチンからなることを特徴とする、請求項1記載の成形体。
- II. マトリックスは、1~50重量%(加工すべき材料に対して)の飲化剤 グリセリンまたはソルビトールおよび味覚調製剤を含有することを特徴とする、請求項Ⅰ記載の成形体。
- 12.成形体が固体、半固体またはゲル状形で存在することを特 後とする、請求項11記載の成形体。
- 13. 成形体がペレットとして存在することを特徴とする、糖収項12記載の成形体。
- 14、ゾルーゲルー形成物は10°Dより高い分子量分布の最大 値を育するゼラチンであることを特徴とする、請求項2から13ま でのいずれか1項記載の成形体。
- 15. 植物抽出物含有成形体の製法において、
- a) コラーゲン、ゼラチン、分別したゼラチン、コラーゲン加水分解物、ゼラチン誘導体、植物タンパク質、植物タンパク質加水分解物、エラスチン加水分解物:ならびにそれらの混合物からなる群から遅択した観水性巨大分子からなる骨格形成物を、

観水性の液体積物抽出物、水性抽出物、アルコール性抽出物;ならびにそれらの混合物からなる群から選択される植物抽出物と混合し、 b) 骨格形成物および植物抽出物からなる得られた混合物を、非常

アルブミン、寒天、アラビアゴム、ペクチン、トラガントゴム、キサンタン、天然ならびに改質被粉、デキストラン、デキストリン、変芽デキストリン、キトサン、アルギネート、セルロース誘導体、ポリビニルピロリドン、デキストラン、糖、グリシン、ラクトース、マンニットまたはポリビニルピロリドンかなる付加骨格形成物を加えることを特徴とする、精水項15配数の方法。

- 2.7. 資格形成物および植物抽出物からなる混合物に、1~5.0 重量% (加工すべき材料に対し)の軟化層 グリセリン、ソルビットまたはそれらの混合物を加えることを特徴とする、請求項1.5 記載の方法。
- 28、骨格形成物として、10°Dより高い分子量分布の最大値 を育するゼラチンを、最大60℃で、植物抽出物と配合することを 特徴とする、原求項15記載の方法。
- 2g. 液体アロエ・ベラ汁を、最大 40℃で、ゼラチンと飛合することを特徴とする、請求項28記載の方法。
- 30. 成形体を最大50℃で乾燥させることを特徴とする、請求項15から29までのいずれか1項記載の方法。
- 3 1、調合薬剤を製造するための請求項「記載の成形体の使用。
- 3.2. 経口調合剤を製造するための請求項1記載の成形体の使用。
- 3.3. 化粧品調合物を製造するための請求項 [記載の成形体の使用。
 - 34. 請求項目記載の放形体を含有する調合薬剤。
 - 35、請求項丨記載の成形体を含有する食品調合物(ヘルスケア)。
 - 36、請求項 1 記載の成形体を含有する化粧品調合物。
- 3 ?. アロエ・ベラ社含存成形体において、コラーゲン、ゼラチン、分別したゼラチン、コラーゲン加水分解物、ゼラチン誘導体、 関物タンパク質、植物タンパク質加水分解物、エラスチン加水分解

奶 翔 青

物: ならびにそれらの混合物からなる群から選択される収水性巨大 分子からなる骨格形成物を主に包含するマトリックス中でのアロエ・ ペラ汁の分散を特徴とする、アロエ・ペラ汁含有成形体。

植物抽出物含有成形体、特にペレットおよびその製剤または化粧品への使用

本発明は、規水性巨大分子からなる骨格形成物から主になるマトリックス中の植物柏出物を特徴とする、植物柏出物を含有するペレットもしくはビル(Volikugein)に関する。

さらに、本発明は、前記ペレットまたほピルの穏やかな製法なら びにその製剤学的、遅口でのまたは化粧品への使用に関する。

有用な植物拍出物としては、アロエ・ベラ(Aloe Vera)社を使用する。

本発明の意味における植物協出物は、次のものである:植物から 直接得られる新鮮植物汁、新鮮植物からの圧搾汁(元の濃度でも過 値した形でもよく、濾過物および非複過物)、親水性(水性または アルコール性、例えばエタノールーまたは1. ープロピレングリ コールー浸出液)の摘出物、例えばホメオパシーの(honocopathische) 母チンキ(Urtinkuren)、波動エキス、侵剤(Wazerate)、親補性拍出物(例えばニンニク油)、精補、経菌出物または特異に標準化された抽出物(例えば、一定合量のフラボングリコシドに関節した)、 情油浸出液、個々に単難した植物内容物(例えばルチン)、合成類 切物(例えば香油、カンフル、チモール、パニリン)、誘導体化された植物内容物(例えば、アグリコン(Agiyka))。

個々の場合に、乾燥抽出物、もしくは乾燥抽出物から相当する溶 は中に再び溶かした抽出物またはそれから製造された煎剤も使用す ることができる。 同様に、 砂末化した生薬成分(例えば、 葉、 根、 薬草)を加工することができる。

植物協曲物は、天然物質として、多くの場合に、外的影響、例えば光、空気中の破离による酸化、熱、溶液中でのp 紅影響または微生物発生に対して敏感である。多くの植物性作用物質のうち、最適な作用は、植物またはその部分から、最初に得られた新鮮な汁(例えばエヒナチェア(Echinacea)狂控汁またはアロエ・ベラ汁)によってのみ得られていることが知られている。保存化のための各措置、例えば結による乾燥、化学的保存、保存のための熱処理等は、敏感な植物内容物に、その化学的構造において、かつ従ってその作用において、悪影響を及ばす。多くの場合、新鮮植物汁の使用の際に、改生物発生に対する保存は、少なくとも限られた耐久性を得るために不可避である。

このために、このような新鮮植物計中の乾燥物質は非常に少なく、 かつ大量の水を選び入れるかもしくは貯蔵することになる。

般化感受性の製物性精物浸出液、例えばビタミンEまたはエンニ 2組は、未変化の形で貯蔵するのが難しく、たいていは、直ちに加 上すべきである。

精油は、易揮発性であり、液体として取り扱うのが難しい。

アロエ・ベラ (Alae Barbadensis Miller: 同義語: Alae Vera Tournefort ex Linne, Alae Vulgaris Lannarck)は、古くから、ユリ科に関する植物が野生に育つ地域の伝統的民間般法において知られている。

外用に使用される場合、ゲル状植物汁は、例えば創售治療を促進 するため、抗生物質的作用を示し、または皮膚上での軟化作用を育 する特性を育する。

内川的には、アロエ・ベラ社を、豊房および消化管障害の治療の 際に使用することができる。河楼に、抗炎症特性に関して収告され ている。 これらのもととなる知識から、アロエ・ベラを今日、中、南および「郎の北アノリカの大栽培農場で栽培することになった。菜中に含有される計を、現場で、作業強化工程で得、かつ引き続き、できるだけ穏やかな条件下で十分濃格する。新たに得られた計中の内容物の濃度は、0.3~約1%である。これは、新鮮なアロエ・ベラースライス(Filel)、永性憑稿物もしくは頃春-または複精乾燥品にも関する。市仮の製品の品質の相違は、安定性および初成が著しく、かつ主として、使用した製造技術に依存している。

水性濃縮物または葉からの汗は、今日、皮膚疾患(例えば、熱作用、UV-およびX線照射による火傷)、腐食、創傷、胃病または 歯周症の際に、効果的に使用される。その際、薬理作用は、全ての 内容物の全体にのも得すことができる。個々の成分の作用に関する 検出は、目下のところ激しく調査されている。

しかしながら、今まで、アロエ・ペラ汁の望ましくない 財作用は 知られていないので、数年来、この天然生成物は、クリーム、忍性 エマルション、日光保護剤で、または内用使用に提供されている。

根本的に難しいのは、水性植物ゲルの耐久性もしくは貯蔵安定性である。液体生成物は、保存しても、熱不安定およびDH不安定で、 酸素に敏感で、かつさらに微生物発生に対して非常に感受性が強い。

新鮮アロエ・ベラ汁の運輸は、溶液量が大量であり(水90~9 9%を必要とする)および前記不安定性のために困難で、かつ費用 がかかる。さらに、生産に使用するまで、汁を冷却しておかなくて はならない。製造工程 意の最初の洗浄、スライスの入手、ホモジェナイズ、精製および減過の各工程段階を経る製法は、不適切な技 術により、内容协の変化およびそれぞれの最終生成物の後生物感染 をもたらしうる。

職務-または凍桔乾燥により得られたアロエ・ベラ粉末は、湿潤

性の不足もしくは凝集の危険のため、冷水中に再び溶かすことは困 難である。さらに、連結乾燥した生成物は吸湿性があり、これは、 不適当な貯蔵の際に容易に粘着する傾向がある。水中に十分に溶か すことができる市販の製品は、しばしば、化粧品には望ましくない 界而活性剤が添加されている。

発明の開示

従って、本発明は、関係なく再び溶かすことができ、化粧品の特性のように変理学的特性が天然の植物社に比べて変わらずに得られたままである、植物抽出物、特にアロエ・ベラ社の保存処理されていない、針弦安定性の、連絡した、固体または半固体形を提供するということに基づいている。

この課題は、本発明により、銀水性巨大分子からの骨格形成物を 主に含有するマトリックス中での精特抽出物の分散を特徴とする植 物抽出物含有ペレットにより解決される。

観水性巨大分子として、次のものを使用する:

コラーゲン、ゼラチン、分別したゼラチン、コラーゲン加水分解物、ゼラチン誘導体、植物タンパク質、植物タンパク質加水分解物、エラスチン加水分解物:および前起物質の混合物。

この課題は、さらに、固体形または治けた形の骨格形成物を液体 植物抽出物と配合するか、または乳化するか、もしくは固体抽出物 を骨格形成物の溶液中に溶かすか、または緊急させ、かつ成形体に 形成することを特徴とする、植物抽出物を含有するペレットの製法 により解決される。成形体は、必要な場合に乾燥させてもよい。マ トリックス系と作用物質との非適合性が生じないようにのみ注象し くてはならい。

特に、本発明は、コラーゲン、ゼラチン、コラーゲン加水分解物、

ソールを有する精油)、オトギリソウ油(オリーブ油浸出液)、カレンデュラ(Calendula)、アルニカ(例えば、精油を有する葉の油

ば、フラボン、精油)、

雅油:

サルビア (倒えば、チモールを育する精油)、アニス (例えば、トランスーアホトール(trans-Ancthol) を育する精油)、チョウジ油 (倒えば、オイゲノール(Eugenol)を育する精油)、カミツレ (傍えば、カマツーレン(Chapazulen)、アルファービサボロール(alpha-Disabolol))、ミルトール(Myrtol): (リモホン(Linonen)、アルファービネン(alpha-Pinen)、シネロール(Cincol))、ペパーミント油 (倒えば、メントールを育する油)、キャラウェー (例えば、カルボーン(Cacvon)を育する油)、ヨーロッパハイマツ (Latschenkiefer) (例えば、アルファービネン)、

性浸油液)、フラボノイドを育する極性浸出液)、メリッサ(例え

ビャクシン、ローズマリー、ユーカリ油、ラベンダー、松葉加、ベルガモット油、シトラス油、メリッサ、マージョラム、ジャコウソウ、パジル(健胃剤ならびに各辛料)、ウイキョウ、

脂肪油,

例えば、小麦胚芽油(*eizenkeinoei)およびそれから同定されたピタミンE、マツヨイグサ油(例えば、ガンマーリノール油)、植物レシチン(例えば大豆レシチン)、植物から同定されたスフィンゴ 斯質/セラミド、

免货促進剂:

エヒナチェア・ブルブレア(Echinacea purpurea) (例えば、アルコール性浸出液、新鮮植物汁、圧搾汁) 、エロイテロコクス・センチコスス(Eleutherokokkus senticosus).

ゼラチン誘導体、エラスチン加水分解物、植物タンパク質、植物タンパク質加水分解物:ならびにそれらの混合物からなる群から選択される現水住巨大分子からの骨格形成物を主に包含するマトリックス中での植物的出物の分散を特徴とする植物抽出物含有成形体を提供する。

さらに、本発明は、

a) コラーゲン、ゼラチン、分別したゼラチン、コラーゲン加水分解物、ゼラチン誘導体、植物タンパク質、植物タンパク質加水分解物、エラスチン加水分解物:ならびにそれらの混合物からなる群から選択される、観水性巨大分子からなる質格形成物を、

設水性液体植物抽出物、水性抽出物、アルコール性抽出物:ならびにそれらの混合物からなる群から選供される植物抽出物と混合し、b) 骨格形成物および植物抽出物からなる得られた混合物を、非常に冷たい不活性液体中に廣下し、かつそれにより成形体を形成することを特徴とする植物抽出物含有成形体の製法を提供する。

本発明の優れた実施態様は、従属請求項中に記載し、かつ請求されている。

植物抽出物もしくはそれから得られる浸出液または個々の物質は、 例えば次のものである:

フラボノイドおよびそのアグリコン:

ルチン、ケルセチン、ジオスミン(Diosnin)、ヒペロシド(Hyperosid)、 (ネオ) ヘスペリジン、ヘスペリチン、イチョウ(Ginkgo Biloba) (例えば、イチョウフラボングリコシド)、サンザシー抽出物 (例 えばオリゴマーブロシアニジン(Procyanidine))、ソバ (例えば、 ルチン)、エンジュ (例えば、ルチン)、シラカバ葉 (例えば、ケ ルセチングリコシド、ヒペロシドおよびルチン)、ニワトコ森 (例 えば、ルチン)、シナノキ葉 (例えば、ケルセチンおよびファルネ

アルカロイド:

インドジャボク(例えば、ブラジュマリン(Prajmalin)、常緑(例 えば、ビンカミン(Vincamin))

他の植物薬:

アロエ、トチノキ(例えば、アエスシン(Aescin))、ニンニク(例 えばニンニク油)、パイナップル(倒えば、プロノライン (Bronetaine))、チョウセンニンジン(例えば、ギンセノシド (Ginsenoside))、オオアザミ実(例えば、シリマリン(Silymarin) に規定される抽出物)、ナギイカク根〈衒えば、ルスコゲニン (Ruscogenin)、吉草 (例えば、パレポトリアト(Yalepotriate)、チ ンキ・バレリアナエ(Tcl. Yalerianae))、カバカバ(Kava-Kava) (衒えば、カバラクトン(Kavalactone)) 、ホップ花(衒えば、ホ ップ苦味物質)、抽出物トケイソウ(Passiflorae)、リンドウ(例 えば、エクノール性抽出物)、アントラキノン含有生薬浸出液、餌 えばアロイン含有(aloinhalliger)アロエ・ペラ社、花粉抽出物、 海草抽出物、カンゾウ根抽出物、ヤシ均山物、ガルフィミア (GaiphInia)(衒えば、元チンキ)、ヤドリギ (例えば、水性エタノ ール性浸出液)、植物ステロール(倒えば、ペーターシトステリン (beta-Sitosterin))。 モウズイカ (例えば、水性アルコール抽出 物)、イシモチソウ(Drosera)(併えば、リキュールワイン抽出物)、 サンぎドルン実(Sanddornfruechle) (例えば、それから得られる汁 またはサンドドルン油)、タイアオイ根、サクラソウ根抽出物、ゼ ニアオイからの新鮮植物抽出物、コンフリー、キヅタ、トクサ、セ イヨウノコギリソウ、ヘラオオパコ(例えば、圧搾行)、イラクサ、 クサノオウ、バセリ、

ノロラエナ・ラバタ(Norolaena labota)、ニオイセンジュギタ、 テコマ・シエムス(Tecona siens)、ツルレイシ(Monordica Charantia) からの植物抽曲物。

一般的に、積物値出物は、原則として、次のものからなる群から 選択される:固体植物値出物、液体植物値出物、収水性植物値出物、 设施性植物値出物、偶々の植物内容物:ならびにそれらの混合物。

一般的に、文献中には、アロエ・ベラ汁、アロエ・ベラケルおよびアロエ・ベラ抽出物について記載されている。本発明の意味において、使用した「アロエ・ベラ汁」という概念は、一般的に、違から渡接得られた天然の汗、濾過したもしくは精製した汁、穏やかな条件下で濃縮した計も、妨機抽出物から再度溶かされた汁も意味する。内用使用のためには、全体の葉、強部分および化もホモジェナイズした形で使用される。特異な使用のために、健々の内容物質も透している。

本発明によるペレットは、 $0.8 \sim 2 \, \mathrm{mm}$ の適常の範囲内の直径を存する丸い、均一の成形体である。さらに、 $0.2 \sim 0.8 \, \mathrm{Hz}$ び $2 \sim 1.2 \, \mathrm{mm}$ の本発明による寸法を製造することができる。 $2 \, \mathrm{mm}$ より上の直径のペレットは、本発明において、ピルと称され、かって回車位の掲載(single unit dosage (orn)として適している。

整外にも、ペレットは、少しの原像に高い低抗を示す。(焼砕性)ペレットは、貯蔵安定性で、良好に投与可能で、かつ特別な製造工程に条件付けられて、自由流動性(frelfilessendes)物質として生じる。ペレットは、抗物拍出物を、関形分として計算した場合、0、1~98%(重量%)、特に0、1~00%の濃度で含有するのがよい。

老外にも、天然植物の内容物質の種類も組成も、本発明によるペレットにより変化しない。 寒冷法として、本発明方法は、後処理の非常に穏やかな形である。植物抽出物を含有するペレットは、製造に応じて、凍糖乾燥物質として、または菌体もしくはゲル状ペレッ

トとして存在しうる。

本発明によるマトリックス系を育するペレット形への変換により、 保存制もしくは熱処理は、不必要になる。

ベレット化した新鮮植物計は、貯蔵安定性である。例えば、緑からの常利抽出が安定に必要である場合に、これを省略することができる。

さらに、液体の関係形への変換(構造または脂肪油)が可能である。このことは、このような物質の貯蔵安定性、移動可能性および取り扱いやすさを改良する。

軟化剤添加物を有するまたは有しない、常法通りに乾燥させた本 発明によるペレットは、その特徴的な、見間違いのない外段におい て良好に識別できる:ペレットは透明であるか、または不透明に光 沢がある。

本発明による生成物は、製剤目的で、内用使用もしくは化粧品目 的で直接使用することができる。

両計目的のために、ペレットを、頻回単位の制型として、類粒として、袋もしくはゼラチン硬カプセル中に充填することができ、さらに、飲用溶液(例えば、インスクント紅茶)の製造のための飲用類粒として、ならびに1回単位対配として、すなわち、1回投与ペレットとして、適当な容器、プリスクー(Blister)またはドーズスペンダー(Dosierspender)中に充填して、1回分に生産することができる。もう一つの1回単位制型は、凍糖乾燥させたペレットから圧縮した検剤であり、これは迅速に浴ける。

本発明では、化粧品使用のために、植物タンパク質またはその加水分解物、溶解性コラーゲン、ゼラチン、コラーゲン加水分解物、エラスチンまたはエラスチン加水分解物を成形体の担体材料として使用することは、特に有用である。

ゼラチンは、コラーゲン含有材料から得られる、製造工程に応じて異なる特性を育する基準クンパク質である。主として、ゼラチンは、物理化学的特性に分子量および%による頂景割合に依存して影響を与える4種の分子量分面からなる。例えばマイクロゲル(Mikrogel)(10'~10'D)の利合が重いほど、水溶液の粘度も高くなる。市販で得られる製品は、15重量%まで含育している。アルファーゼラチンおよびそのオリゴマー(9,5×10'/10'~10'D)のフラクションは、ゼラチン硬きのために決定的であり、かつ透球、10~40重量%である。アルファーゼラチンより下の分子最をペプチドと作し、かつ慣例のゼラチン品質(低ブルーム形成(niederbloomig))では80重量%までであってよい。

ゼラチンは、分子の組成に依存する、温度ーおよび濃度依存ソルーケル…転換特性を育する。ゲル形成能力のための傾倒法として、ブルーム数を提示する。低い市販品質は、50ブルームで始まり、高ブルーム性製品は、約300である。

分別したゼラチンは、ゼラチンの特異な場合であり、かつ特異な 製造技術により、例えば限外は適により、通常のゼラチンから得ら れる。根成は、例えばペプチド (MG < 9. 5 × 10 ° D) の終去 によるか、または単独フラクション、例えばアルファー镇、ダイマ ーおよびトリマー独またはマイクロゲルからの混合により変化しう る。

天然形のコラーゲンは水溶性でない。特異な製法により、今日、 溶解性のコラーゲンタイプが存在している。

ゼラチン誘導体は、化学的に変化させたゼラチン、例えば血漿増 量材(Plasmaexpander)としても知られているスクシニル化ゼラチンである。

コラーゲン加水分解物とは、コラーゲンまたはゼラチンにより加

医加水分解的にまたは酢素的に得られた、ゲル形成能力を育しない 生成物を表わす。分子量量成は、製造条件的に、数百日~9.5× 101 D以下の間であってよい。コラーゲン加水分解物は、冷水溶 解性である。

これらの生物由来物質は、外用使用に、良好な皮膚適合性により優れているだけでなく、これは、特に良好に、軟膏、クリームおよびエマルジョンに加えることができる。その際、これらの物質は、ある部分で、乳化的に、かつエマルジョン安定的に作用する特性を示す。例えば、皮膚利效界而活性剤の大量使用を減少させることができるので、このことにより、例えば耐傷治療のための調合薬剤もしくは現代の化粧品に必要とされる皮膚適合性に寄与する。ゼラチンおよびコラーゲン加水分解物は、化粧品産業でも好んで使用される、製剤学的に承認された助剤である。

析たに生じた生成物は、その特性が主にコラーゲン加水分解物に 相当する、植物タンパク質およびその加水分解物である。これらは、 特に、小変および大豆から薄られ、かつ例えば分子最200.00 0~300.000日もしくは1.000~10.000Dである。

植物クンパク質、植物クンパク質加水分解物もしくはコラーゲン 加水分解物(冷水溶解性のゼラチン)または数百Dから 10 PDよ り下までの分子量分布の最大値を有するゼラチンを使用する際に、 本発明による成形体の凍結乾燥させた担体材料は、意外にも、安定 な機械的物性を有する高多孔性の初状組織を形成する。

エラスチン加水分解物は、酵素的に、エラスチンから得られ、かつ高比率の非極性アミノ酸を育する唯一のポリベブチド鎖からなる。エラスチン加水分解物は、その酸水特性に基づき、規制性系で使用されうる。エラスチン加水分解物は、分子属約2,000~3,000を育し、かつ皮膚上で者しく腹を形成する。

記載したペレット既合材の迅速な溶解は、インスタント使用、防 えばインスタント紅茶、インスタント計(倒えば咳止めシロップ) または保存処理されていないインスタントクリームに、優先的に使 用することができる。

内用使用(ヘルスケア)における、新鮮植物社、解えばアロエ・ベラ社の認められている治放効果は、本発卵のペレットによって、保存処理されていないインスタント 四合物の形で有利に改良することができる。例えば、迅速に溶けるマトリックスを有する新鮮情物社を低温ペレット化する場合、(優に信めて)水または果実社、生乳または他の飲み物中に、数砂内に完全に溶かすことができる、貯蔵安定性のペレットが得られる。本発明により、有利には、新鮮植物社、生物由来タンパク質(腐えば、コラーゲン加水分解物、小変クンパク質)および天然骨格形成物からなるマトリックス材料、果実計自出物、蜂蜜および他の天然成分からなる、完全な既製飲料を製造することもできる。マトリックスの成分、例えばゼラチンは、好ましくない味を隠すことができ、グリセロールおよびソルビオールは、衛によい甘味剤として作用しうる。

本発明のペレットが旋結乾燥された形ではなく、圏体または半固体形で存在する場合、これは、ゾルーゲルー形成親水性巨大分子、例えば、105 円以上の最大分子量を有するゼラチンまたは分別したゼラチンから有利に形成されていてよく、その際、密度が、添加軟化器の種類と濃度に直接依存して関係する。

このような飲化剤含有ペレットは、固体およびそれによって簡単 に加工されうる形への精油の変換に著しく適している。

特に、半個体ペレットは、これが適用の後に耐解もしくは溶解するように、マトリックス材料中で調節することができる。その際、 調剤経尿範囲においても化粧品領域においても、外用使用の場合、 天然物質から形成されたマトリックスの皮膚に温和な作用が有利である。

次に、本発明によるペレットの製法を詳しく記載する。

ここで、更なる詳細は、次に列記した同時に国際出版(PCT) した明相春中に含まれている。同日、ドイツ国特許庁において、同 一発明者および出職人により提出されている次の同時PCT出類明 組養:

優先程主張:

ドイツ国特許P第4201179.5号明紹告(1992年1月17日)、ドイツ国特許P第4201173.6号明招告(1992年1月17日)、米額特許出版計算07/876864号明和的(1992年4月30日)および米国特許出版計算07/876877号明報書(1992年4月30日)

国内出願番号: P / 8 1 A L 2 7 4 2 、発明の名称:「橋下法によるゼラチン吹カブセルの製法」、

PCT/DE93/·······

優先権主福:

ドイツ国特許P第4201178.5号明紹啓([992年1月17日) および米国山殿番号 07/876863号明初春(1992年4月30日)

国内由顧希寺: P / 8 I A L 2 7 4 3 、発明の名称:「ペプチド医 案物質含有ペレットおよびその製造ならびにその使用」、

PCT/DE93/·······

發先輟主報:

ドイツ国特群P第1201179.5号明相書(1992年1月17日)および米国出願番号 07/876865号明細書の内容は、次の過去のPCT出類:

P C T / ドイツ国特許山縣 9 2 / 0 1 0 1 0 号明 録書 P C T / ドイツ国特許山縣 9 2 / 0 1 0 1 2 号明報書 P C T / ドイツ国特許山縣 9 2 / 0 1 0 1 4 号明報書

PCT/ドイツ国特許由願92/010[6号明報書

PCT/ドイツ国特許山縣 9 2 / 0 1 0 0 7 号明細書

PCT/ドイツ国特許出願92/01008号明報費

PCT/ドイツ国特許出版92/01015号明超書

PCT/ドイツ国特許山騒92/01013号明短費

PCT/ドイツ国特許出版92/01009号明短音

P C T / ドイツ国特許山縣 9 2 / 0 1 0 [1 号明総書 (1 9 9 2 年 1 2 月 4 日)

と飼様に、内容全体について、本発明を明らかにしている。

水は、アルコール性または水性/アルコール性協出物が存在する 場合、水発明方法は、次の2方法工程を育する植物協出物を含育するペレットの製法を記載することができる:

a)次の群:コラーゲン、ゼラチン、分別したゼラチン、コラーゲン加水分解物、ゼラチン誘導体、植物タンパク質、植物タンパク質 加水分解物、エラスチン加水分解物からなる親水性巨大分子からなる関体または冷けた形の骨格形成物と、液体の親水性(水性、アルコール性または水性/アルコール性)植物抽出物と複合する

b) 骨格形成物および液体視水性植物抽出物からなる得られた飛合 物を、非常に冷たい不活性液化ガス中に微下し、かつそれにより成 形体を形成する。 本発明の意味において、成形体とは、粉末、質粒、ベレット、主 として対称的に形成されている凝集物からなる部から選択されるも のを扱わす。

本発明の明細書中では、特性、製造および使用を、円形ペレット に基づいて優先的に記載している。

しかしながら、当業者は、 別末、 顆粒、 実質的に対称的に形成された 起集物からなる群からの他の成形体も、 特に医薬品形の製造に 育利に使用することができる。

骨格形成物、例えば冷水溶解性コラーゲンーまたは植物タンパク 質加水分解物を使用する場合、熱を使用せずに、すなわちもっとも 穏やかに作業することができる。

a) に記載された方法工程の実施整様において、巨大分子としての骨格形成物、特に植物クンパク質、植物クンパク質加水分解物、コラーゲン、ゼラチン、分別したゼラチン、コラーゲン加水分解物、エラスチン加水分解物またはゼラチン誘導体および水性、アルコール性または水性/アルコール性植物抽出物から主になる、海下可能物質を製造する。

まず、新たに得られたかまたは既に濃格した、液体の水性、アルコール性または水性/アルコール性植物抽出物中に、窒ましい骨格成形体、特に植物タンパク質、植物タンパク質加水分解物、コラーゲン、ゼラチン、分別したゼラチン、ゼラチン誘導体またはコラーゲン加水分解物を溶かすか、または既に溶解した形のこれを、植物抽出物と混合し、その際、使用した骨格形成物および場合により他の助剤の添加物の種類および量は、ペレットの後の使用目的に依存する。担体材料の濃度は、発えば、0、5~60%(8/8)、特に0、5~30%(加工すべき物質に対して)で変化しうる。 温度範囲 30℃~45℃での熱の使用は、例えば、ゼラチンの使用の際

に、これをソル形に変えるために必要である。

さらに、次の群:アルブミン、寒天、アラビアゴム、ベクチン、トラガントゴム、キサンタン(Xanthan)、天然殿桥、変性改賛政局、デキストラン、デキストリン、妻妻デキストリン、キトサン、アルギネート、セルロース誘導体、ポリピニルピロリドン、デキストラン、糖、グリシン、ラクトース、マンニット、ポリアクリル酸、メククリル酸からのポリマー、メタクリル酸エステルからのポリマー;ならびにそれらの混合物からなる添加物を1~50%適度で添加してもよい。

この基理材料に、さらに、化粧品的、内用もしくは製剤への使用 に適当な助剤および担体物質、例えば、さらに詳しく後述する付加 的骨格形成物、軟化剤、例えばグリセロールまたはソルビット、充 増剤、例えばラクトース、分散剤、例えばリン酸ニナトリウム、 p 日一調解剤、例えばクエン酸ニナトリウム、乳化剤、例えばレシチン、安定化剤、例えばアスコルビン酸、補助溶剤、例えばポリエチ レングリコール、天然色素、例えばカロチノイド、芳香付けする物質または味質阅覧層、例えば果実計濃格物を添加してもよい。

もう一つの変法において、マトリックスは、グリセロール、プロビレングリコール、プロエチレングリコール、トリアセチン、ソルビトール、ソルビタン混合物、ソルビトール溶液、グルコースシロップおよび他のポリオールもしくは精アルコール:およびそれらの混合物からなる群から選択される軟化剤の添加物!~50%(加工物質に換算して)を添加してもよい。

さらに、 複水性巨大分子からの骨格形成物の他に他の骨格形成物 質も、 調合物に添加することは、技術的に育利でありうる。

添加的貨格形成物としては、次のものを使用することができる: アルブミン、寒天、アラビアゴム、ペクチン、トラガントゴム、牛

液体マトリックス材料中で乳化する。その際、マトリックス成分、 例えばゼラチンまたはコラーゲン加水分解物の解析活性特性は、有 利に利用することができ、従って、多くの明合に、乳化剤の添加な しに作業することができる。このことが、経口使用、ならびに敏感 なまたは負債した肌での使用もしくは化粧品の使用の際の主な利点 である。マイクロエマルジョンは、混合されるマトリックス材料と 同様にペレット化されていてもよい。

簡単なまたは複雑なコアセルペーションにより脂肪油または精油を、ならびに頃籍乾燥法によりカプセル化した精油を、本発明のマトリックス材料中で加工することができる。溶解したマトリックス材料ものもの中で、マイクロカプセルまたはコアセルペートを生じることができ、次いでこれらのマイクロカプセルまたはコアセルペートをマトリックス材料と共にペレットに形成し、かつこれは、マトリックス中に取り込んでマイクロカプセルを含有する。同様に、ナノカプセル(Nanokapse(n)を用いて実施することができる。

さらに、化粧品目的に、前記マトリックス材料に、包加性成分、 例えばリン精質を、リポソームの形成のために添加することが望ま しい。

化粧品目的のために、前記マトリックス材料に、観油性成分、例えばリン階質を、リポソーム形成のために添加することは望ましい。 例外の場合に、植物内容物質そのものを、特に濃縮後に、本発明 によるペレット製造に骨格形成物として使用することができる。

もちろん、本発明による混合物は、a) で記載した方法工程の後に、型、ゼラチン飲力プセルならびに適当な他の後度のような容器に仕上げるために、液体形ですぐに充填するのに適している。b) で記載した方法工程の1実施態様において、記載したマトリックス材料を、丸め(成形) かつ衝撃冷凍(Schock(rostung)するために、

サンタン、天然政府、改質級情、デキストラン、デキストリン、変 芽デキストリン、キトサン、アルギネート、セルロース誘導体、構、 終えばサッカロース、グリシン、ラクトース、PVP(ポリビニル ビロリドン)、マンニットおよび前記物質の互いの、特にマンニッ トの配合剤。

者しく耐熱性である植物抽出物において、木発明は、もっぱら冷たい条件下で製造されているもう一つの実施整様で、意外にも、本発明による特性を有する成形体を提供することができる。この方法で、植物クンパク質、植物クンパク質加水分解物、エラスチン加水分解物、コラーゲン加水分解物、冷水溶解性ゼラチン、ゼラチン誘導体: および10°Dより上の分子量分布の最大値を有する前配物質の混合物からなる群から選択される製水性巨大分子からなるマトリックスを使用する。

本発明の1実施整様において、これらの群からなる物質の添加を、マトリックスの物理的または化学的特性、例えばポリマー 骨格の粘度、機械的強度または溶解特性を使用目的に合わせるために選択することができる。例えば、デキストラン、改質級物、簡および特にマンニットの添加を用いて、自然に冷たい水中に完全に溶ける木発明によるペレットを製造することができる。

軟化剤添加物として、窒温で乾燥後に固体である物質、腐えばソルビトールが特に適当である。意外にも、このようなペレットのマトリックスは、凍精乾燥後に、水性媒体との接触後もしくは生理学的条件下で、本発明の意味における生体粘着性(bioadhaesive)および高粘度特性を生じる、固体から半固体の構造を形成する。

固体物質を加工する場合、これら、例えば乾燥抽出物を、液体マトリックス材料中に溶かすか、または懸濁することができる。

紋体段油性抽損物 (脂肪油または精油)である場合、これらを、

-108℃~-210℃の範囲で浸渍浴中に入れる。非常に冷たい かつ不活性な液体として、特に、ペレットの成分を変えない液体器 素を使用する。非常に冷たい液体中に、円形成形体(ペレット)が 形成され、これは、乾燥後に、機械的に安定なマトリックスを形成 する。成形は、透当な用量供給システム(Dostersystem)を介して行 なわれる。その際、それぞれの慎重な満下は、完全な凍結が起きる 前に、一方では自由落下の間に既に、他方では、浸渍浴中で、その 周りに生じるガス被覆もしくは限界応力により、系/ガス球形を得 る。まさに、この迅速だがなおかつ調節制御可能な凍結が、系の任 意状態を瞬時に固定する。すなわち、森桔は、植物植形物の内容物 質を、囲んだ溶媒中へ拡散せず、溶けた成分はもはや晶出せず、懸 **劇故はもはや沈殿せず、エマルジョンは砕けず、植物汁の感受性ま** たは展気感受性の成分を低温保存し、進体資格は収縮しない等。不 活性液化ガスを用いる製造法も、悪い影響または生成物の変質をも たらさない。従って、望みの特性の維持は、特に有利である。さら に、方法は、溶剤なしに作業するので、環境を汚染せず、かつ無償 条件下で実施することができる。

用量供給システムとして、予定可能な大きさの敵在する均一の被 満を生じうる全ての装置、例えば、ピペット様の海下装置、供給ポ ンプを有する適当な境界ノズルまたは飛吹きノズルが適当である。

さらに、木発明方法のために、次下すべき物質を一定の時間制限 でまたは断続的に放出する、一成分ノズルを有する供給装置を使用 することができる。

本発明のもう一つの育利な実施態様は、メッサー・グリースハイム社(Messer Griesheim GobH)により開発されたCTyopel(登録商標)法(ドイツ国特許出額公開第3711188号明短書を基準とする)を使用する。浸漉油筋装置、クリオペルRー装置と

の結合において、本発明方法の装置的変換は、工場規模で、特に簡単である。液体窒素を用いて動かすことができるこの装備は、特に、その経済性により優れている。この装備は、設備製造のためにも適当である。僕かな手間-および精製費用での連続的作業法は、工場規模での本発明方法の経済的変換を可能にする。

図1に、ノッサー・グリースハイム社により開発されたクリオペル れ法を図で示す。本発明による植物情由物 ーマトリックス材料を、加熱可能な供給装置1から、補正されたノズルを介して液体窒素浴 3 中へ、 - 1 9 6 ℃で満下し、かつ同時の衝撃凍結下で、丸いペレットに形成する。連続的に運転する輸送ベルト 2 を介して、凍結した製品を、装置 5 を介して外に由す。液体窒素の供給は、準管 7 を介して行なわれ、かつ生じた窒素ガスを導管 6 を介して排出する。断熱材 4 は、全ての系を取り囲む。

図2には、調節可能な低給ポンプ8を介して、冷たいかもしくは 最大50℃に暖められた植物抽出物ーマトリックス材料を、導置9 を介し、連続的に、加熱可能な海下ノズル10を介して、液体窒素 12を有する新熱容器!1中へ海下する方法の図を示す。衝界凍結 されたペレットは、バッチ式で取り出される。この装置を用いて、 高粘度材料を加工することができる。

加工システムが十分に流動可能でないかもしくは海下可能でない 場合には、例えば1~10重量%のさらなる水の添加を行なうこと ができ、加工温度を高めるか、または供給の際に加圧を適用するこ としできる。逆の場合(系が低すぎる粘度)、同様に減圧を適用す ることができる。この方法では、個々の減済を抜き取るのと同様の 形成が保証される。

加工温度は、広い範囲内で変化させることができるが、特別な構 物拍出物、得えばアロエ・ベラの場合には、内容物の熱食病を回避

ることができる。50℃までの乾燥温度を選択することができ、その形、温度は、乾燥工程の間、ペレットマトリックス中で、液体の 蒸発エンクルビーに基づき、30℃より上に上昇しない。

常法通りに乾燥させたペレット (別法B) のために、ゾルーゲルー形成物質は、ゾルの形で滴下可能であり、かつ低温ペレット化の後もしくは解凍の後に、乾燥後に安定であるゲルを形成するマトリックスにとって必要である。 牧化剤の添加は、均一に丸い成形体を闭るのに必要である。 こうして製造されたペレットは、気格の安い製造により優れ、かつ化粧品ならびに調剤分野において使用することができる。

水発明方法自体は、従来の技術と比較して、全体的に見て手間が かからず、かつ経済的に実施することができる。

本発明によるペレットは、調剤目的、ならびに建口および化粧品 目的に適している。

題剤学的使用は、例えば次のものである:

- 1回投与経口耐型(2~12mmのペレット)
- ・ペレットを發ゼラチンカプセルまたは袋中に詰めることができる
- 錠剤、精衣丸等の製造用の基礎として
- ~ベレットは、直接打鈴に著しく遭している。得られうる高い粒度 特度に基ついて、用量供給問題が生じない。
- ーインスタント紅茶
- 後に詰める場合、ペレットを、ヘルスケア 妖料溶放(インスクント・選合物)の調整に提供することができる。 数百 D ~ 1 0 ° D の分子 最分布の最大債を育する植物クンパク質、植物クンパク質加水分解物、コラーゲン加水分解物またはゼラチンを使用する際に、本発明によるペレットは窒息の水中に数秒内に溶ける。種々異なる植物治出物の混合物、または他の作用物質との混合物もこの形で可能

するために、50℃を下回るべきである。

従って、例えば、CTyopel(登録商標)供給装置を用いて、 枯度が広い範囲内で変動する(例えば、1×10⁻¹~12.5Pa ×s(パスカル炒))材料を問題なく供給することができる。

本発明に適当である他の非常に冷たい液体は、例えば液体希ガス、 例えばアルゴンであってよい。

選択された供給系に依存して、70%以上の程度均一性が得られ、 この均一性は、分柱によりさらに高めることができる。

分位により分離された成分は、折たに、液体状態に変えられ、か つ再びペレット化され、その結果、損失のない作業が保証される。

記載された方法工程の1実施態機において、ベレットを乾燥させ、 その際、2つの別法が生じる。

别法A:

- 196℃で凍結されたペレットを凍結乾燥装置へ移す。その際、0. FPa~103Paの圧力(0.00I~1.03mbar)で、水の昇雄点を15℃下まわる温度が選択される。慣例の凍結乾燥装置(冷却器温度~40℃)中で、~25℃および33Pa(0.33mbar)で、一次乾燥において、マトリックスから衝撃凍結により無定形に凍結した水を昇華しながら進行する乾燥工程は、二次乾燥(脱輪)後に、高多孔性の朝状根機を有する最終生成物をもたらす。このようなペレットは、慣例の凍結乾燥品と比較して、特に容易に溶解し、かつ有利にインスタント調合物の開発に適している。

别 徒 B:

凍結ベレットを、解凍し、かつ構法に従って乾燥させる。この際、 有利に、乾燥工程の促進のために、および低温の維持のために、真 空 (3000~5000Pa (30~50mbar))下で作業す

である。

アロエ・ベラと、食品(ヘルスケア)中に含存される医薬物質も しくは作用物質との組み合わせ物は、さらに、特に内用使用におい て、この物質の適合性増大に寄与しうる。例えば、胃粘膜刺激もし くはアセチルサリチル酸の刺激を、アロエ・ベラ汁の成分の貼膜保 錬作用により効果的に避けることができる。

- 温泉治療薬、熱湯に溶かすための吸入剤
- ー火傷および腐食等の際の計構治療のための軟膏、クリーム、ゲル 等の製造
- 創傷硬膏、創傷粉末剤等の製造
- 耐傷付着(Wundinserte)としての殺菌製造した作用物質ペレット 化粧品的使用は、例えば次のものである:
- ークリーム、インスクントクリーム、湿性エマルジョン、日光保護 耐、日焼けに対する薬剤、シャンブー、歯磨き粉、石鹼、入浴剤、 顔用ローションの製造
- 顔用パック、パウダー等の調合物のためのペレットの直接使用
- 溶けたまたは半層体形の化粧品中での使用
- 他の作用物質との組み合わせ物中での使用。

潤台重および記載した製法が大幅に変更可能であることから、本 発明によるペレットの特性は、非常に簡単に、望みの使用目的に関 和させることができる。

特異なマトリックス形成は、固体形および半固体形でのペレット の直接使用を可能にし、その際、溶解は、適用の際に行なう。

本発明により使用したゼラチンのブルーム数の変化により、本発明によるペレットの特性、例えば溶解性を制限することができるだけでなく、それから得られた水溶液の望みの粘度を、同時に、各使用目的に応じて調節することができる。

このようなペレットは、一連の利点を育する:

慣例の方法で製造した液体ーまたは乾燥抽出物に対して、内田様 物成分は、保存化されていない形で変化しないままである。

軟化剤添加の場合に、このペレットは、見間違いのない外観を有 し、かつさらに、非常に快適に摂取することができる。不快な味は、 既に、マトリックス成分そのものにより隠されている。

このペレットは、植物抽出物のためのアルコールを含まないお母 形を得ることができ、かつポメオパシー丸剤としても使用すること ができる。ゼラチン吹カブセルに対し、作用物質が流出しないこと が可能である。揮発性精油を、関体形にする。これらは、市販の浴 故およびチンキに対して、重量が軽く、かつ1回投与利型として簡 単に飲み込むことができる。

次の例は、本発明を詳述する:

実施例1:リュウマチ性疾患における萎凋のための人俗剤としての ペレット(薬物使用)

ゼラチン ブルーム150 2.5 kg グリセリン 1. 0 kg 6. 5 kg 杜松実油(精油) 3 7 5 g

グリセリンを、グリセリンー水ー混合物に、室温で30分間、予 め浸漬し、次いで、60℃で溶かす。柱松実袖からの精袖の添加後 に、ウルトラ・トゥラックス(Ditra-Turcax)を用いて均質化し、か つ生じたエマルジョンを、図2による供給装置を介して、-196 ℃の温度を育する液体窒素中に満下する。ペレットを、20℃で2 4時間、風飲させ、かつ容器中に充壌する。

このペレット20gを、全身浴のための添加剤として、あたたか い消申に完全に溶かし、その際、精油が遊離する。りょウマチ性疾

恵に対する薬湯が得られる。

このペレット10gと、同じようにもて知るしたローズマリー箱 ペシット10gとからの混合物も、筋肉緒に対して有用である。

鎖粒浴を製造するために、メリッサ油を使用することもできる。 吸入ペレットの製造のために、松芽油(Oleun Pini Pumilionis) を使用し、ペレットを吸引前に熱温中に溶かす。

実施例2:保護クリームへ加工するために凍結乾燥させた、ビクミ ンE - エマルジョンペレット (化粧品的使用)

小麦胚芽油から得られたゼクミンE 0. 15 kg

コラーゲン加水分解物、分子量13、000~18,000g/モ N1. 0 kg

水 9 k g

コラーゲン加水分解物を、室潰で水中に溶かし、かつウルトラー チュラックスを用いて均質化しながら、液体ピクミンEを添加する。 生じたエマルジョンを、凶2からの供給装置を介して、-196℃ の液体窒素中で添加し、かつこうして衝撃乾燥させる。引き続き、 ベレットから水を凍結乾燥により除去する。

乾燥したペレットを、「固体」ピタミンEとして、次の保護クリ - ム中に入れる:

脂肪损:

- テゴムルス(登録商標) 90S 2.5kg 大豆油 5. 0 kg カカオバター 1. 5 kg セチルアルコール 1. 5 kg 水相:

慈韶水

3. 0 kg

作用物質:

ピクミンE 30 g

ピクミンEャエマルジョンペレット230gに租当

ペレットを水1、81中で乳化する。

指動型の核分を65℃で溶融し、この温度まで加温した水1.2 kgを撹拌下に均一に混合する。クリームを30℃まで冷却した後 に、ビクミンEーコラーゲン加水分解物ーエマルジョンを撹拌導入

実施例3;エヒナチェアーペレット、1回投与医薬形

エヒナチュア元チンキ 2、I6kg

コラーゲン加水分解物、平均分子量3000g/モル 0.50kg 英智水 0.50kg

コラーゲン加水分解物を、水中に、室温で溶かし、かつ母チンキ と混合する。エクノールを、エクノールー水…混合物から、10℃ で、 5. 000 Pa (50 m b a r) の真空下で、 1 工程真空蒸発 器中で除去する。

エヒナチェア含有溶液を、図2による供給装置を介して、-19 6℃の液体衰去中に腐下し、かつこうしてペレットを形成する。引 立起者、これを、第1が規で-50℃および5Pa(0、05mb ar)で、かつ第2乾段で22℃で凍結乾燥させる。

乾燥後に、エセチチェアーペレットは直径 5 mmを育する。1日 当たり3×1ペレットの摂取は、感冒性疾患に対する予防額として の形乱に相当する。

実施倒す:エヒナチェアーゼラチン軟ペシット:

ゼラチン(i40ブルーム)250g

グリセリント00g

エヒナチェア新鮮精物汁(医糖汁)5000.0g。

ゼラチンを、新鮮植物汁およびグリセリンからの混合物中で30 分別ふやかし、40℃まで加温し、かつ40℃および5.000P a(50mbar)の真空での1工程蒸発器で、材料がまだ流動性 を保てる量の水を除去する。材料を、実施例1と同様に、図2によ る低給装置を介して低温ペレット化し、かつ前記条件下で乾燥させ る。直径3. 5mmを有するペレットを、ドーズスペンダー

(Dosierspender)中に充塡する。予防薬として、1回投与当たりペ レット5個を摂取する。

実施備を: ルチン糖剤液

ゼラチン110ブルーム 200g グリセリン 150 g 医溜水 6 5 0 g 87.5g ルチン

せラチン、グリセリンおよび水から、実施例1と伺機に、溶液を 製造し、かつルチンを扮末形で懸濁する。実施路!と同様にペレッ ト化し、かつ乾燥させる。平均较後3.5mmを存するペレット5 個は、ルチン50mgの用量を含有する。

実施例6:アロエ・ペラ社

コラーゲン加水分解物 1 5 0 g、平均分子量: 3, 0 0 0 g/モル アロエ・ベラ杆3000g、固体濃度0, 6%(g/g)

アロエ・ベラー葉の新たに得られたスライスをホモジェナイズし、 特別し、かつ進過する。コラーゲン加水分解物を、撹拌下で、こう して得られ、かつ冷却されたアロエ・ベラ社中に溶かす。引き続き、 溶液から、Cryopel(登録磨標)-供給装置を介して、液体 窒素を有する浸漬浴中で、−196℃で、ペレットを形成する。

衝撃冷却した、円形成形体を、旋詰乾燥装置中で、第1乾燥で一 50℃および5Pa (0, 05mbar) でおよび第2乾燥で22

℃で乾燥させる。

平均はほ(mmおよびアロエ・ベラの含量 10.7% (g/g 乾燥物質) を有するペレットが得られる。分粒により、粒度精度 78%が測定される。

ペレットは、窒温の水中に、20秒内に完全に溶ける。 実験例7:

コラーゲン加水分解物 1 0 0 g、平均分子量: 3, 0 0 0 g/モルマンニット 5 0 g

小妻タンパク質加水分解物 5 0 g、分予員 < 5、 0 0 0 g / モルアロエ・ベラ社 2 0 0 0 g、配体濃度 0、 6 %

実施例 6 と同様に後処理したアロエ・ベラ汁中に、コラーゲン加水分解物、小薬クンパク質加水分解物およびマンニットを冷却して溶かし、かつ実施例 6 と同様にしてベレットを製造する。直径 3 mmの直径およびアロエ・ベラ間形分 5 . 7 % (g/g)を育するベレットが得られる。これらのベレットを、オレンジーまたはマラクージャ汁 (Maracu Jasaft)中に炊料溶液として溶かして使用することができる。

実施例8:

コラーゲン加水分解物 2 0 0 g 、平均分子康: 3 0 0 6 g / モルアロエ・ベラ計 4 0 0 0 g 、1 0 倍 法格物

実施例6で得られたアロエ・ペラ汁を、40℃で、真空下に、5.000Pa (50mbar)で、1工程真空蒸発器を用いて、10倍に機能する。コラーゲン加水分解物を計中に溶かし、かつ短時間ーパストゥール税衡法により、凍糖乾燥したペレットを製造する。 連径4.5mmおよびアロエ・ペラー固形分54.5%(g/g)を有する円形成形体が得られる。

ペレットは、宝温の水中に、40秒内に溶ける。

プロエ・ベラ計 | 3 0 0 g、固体濃度 0. 5 % (g/g)

ゼラチン粉末を、断たに得られ、かつ均質化したアロエ・ペラ社に加え、かつ約45分間前浸漬する。引き続き、混合物を40℃で充金に溶かし、グリセリンを均一に混合する。

引き続き、図2中に示した装置を介して、40℃のあたたかい存 液をポンプを介して、浸漬浴中に、液体窒素と共に供給し、ペレットを形成する。極低温液結、円形成形体を溶かし、かつ25℃~4 0℃の上昇温度で乾燥させる。ペレットは、10%の残留浸度含育 事を育し、かつ貯蔵安定性である。

こうして製造されたペレットを、慣例のヒドロゲル(例えばポリアクリレートゲル)中に入れることができる。ヒドロゲル中で、ペレットを、10~15分後にその最初の寸法の2倍まで影視させ、かつ皮膚上で塩布後に溶ける、ゲル状の、簡単に溶験可能な成形体を形成する。

選択的に、ペレットを、乾燥せずに、また中部貯蔵なしに、直接、 ヒドロケル中に入れることができる。

実施例9:

本発明によるペレットの、ナイトクリーム中への加入 a)ペレット製造

コラーゲン加水分解物300g、平均分子量:13.000~1 8,000g/モル

アロエ・ペラ行4000g、固体濃度0、6%

実権図6に記載したようにして、アロエ・ペラの閲形分 7. 4 %(8/8)を育する凍結乾燥したペレットを製造する。

b) ナイトクリームの調合

指肪相:

テゴムルス(Tegonuls)90S 200g

アポカド池 750g

水根:天然コラーダン(3 %腐紋、分子量 3 0 0 . 0 0 0 g /モル) 2 0 0 g

エラスチン300

実施例a)からのアロエ・ペラペレット32g

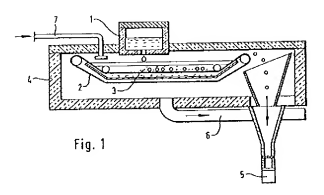
新鲜萬留水

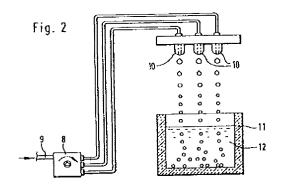
3000g

脂肪相を、70℃で溶験する。同様に、水を70℃まで加熱し、 かつこの中にエラスチンを溶かす。得られた水溶液を脂肪相中でホ モジェナイズする。クリーム基剤を、35℃まで冷却する。冷コラ ーゲン溶液中にアロエ・ペラペレットを溶かし、かつクリーム基度 を均一に分散する。

实施例10:

慣例のゼラチン(1 7 0 ブルーム) 4 0 0 g グリセリン 3 0 0 g (8 5 %)





	国联周安特告 [secretoral type	KG 707 & A
	PCT/DE	93/00037
4 045	STITICATION OF SUBJECT HATTER	73700077
	CL. 5 A6EK9/16: A6189/20	
	Exemptional Parent Classification (If Capt to both executed state figures and IPC)	
B FIELD	S SEARCHED	
H wave de	ment the first and model of posture score was provided in a state of the form of week at the feature	
Int. (11. 5 AS1K	
Concreteled	s reductived differs (data), do no diverse discovered purpose and the executar could be seen described and a see	e ferm service
Locured de l	the terminal of the specific committee and such specific factor of delt best bod. In here processing, search s	
C DOCUM	IEN'IS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Corpus.	Crance of document, with telecation, when appropriate, of the environ pulsages	Secret William No.
R	FR, A, 1 397 583 (HERTHANN LA ROCHE) 22 March 1985	1-7, 12-14, 31-36
У	see the whole document	9,37
T	J.E.F. REYNDAS 'HASTINIALE THE EXTRA FRANKAZENCEIA'	0,37
	1989, THE PHARMACEUTICAL PRESS, LONDON See page 1074 — page 1075	18
x	ER,A,1 259 081 (HOTPHUN LA ROCHE) 13 March 1961	1-7 10-14, 31-35
}	see the shale domment	
	-/-	
}		{
[F=340	documents are lived in the constraints of BCE C See perso femily since	
-A- 4	the part of qual decompts a first of the set	
7	to the contract of the standard of the contract of the contrac	Correct true to the M
-	entation is proprieted as a second figure of the	
	is increasing as an artification and distance or once improved only for plant plants of the property of the provided only for the provided only the provi	
	must posting on place chapman must payme. Used by analysis of the american Mal Lea	
i	rch 1593 (22.03.93) 7 April 1993 (07.04.	-
I Pare sage	Port (Sept. of 1963) As required other.	
İ.	ELROFEAN PATENT OFFICE	
factor N.		
1.44 IL 1.12	Civilianos inecipios 1997.	

C (Continue)	PCT/DE POPULATENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	93/00037
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u>-</u>
Citymn'	Even on of discussive, with and extensi where appropriate, of the critical te passages	Release section 2
	CHRICAL ARSTRACES, Vol. E13, No. 13, 1970, Columbus, Chio, US; abstract No. 1141233,	1-7, 9-10, 32-17, 20,
1	6 JP.A.2 135 052 (TAIYO CHEMICAL CO.) 21 May 1990 see Abstract	23-26,35
x	6E.A, 770 604 (HOSTHANN LA ROCHE) 1 December 1971	1-2,5-7, 12-14, 31-35
:	see the whole document	
*	DE,A,454 386 (ARTIDIOESTILICIANT FOR COMISCIE PRODUCTE) 5 January 1928 see the whole document	1-2,5-7, 12-14, 31-35
k	CO.A.212 323 (CERDON MELVILLE CLARK) 3 DOCUMENT 1925	1-2,5-7, 10-14, 31-35
	see the whole document	
i :		
* !		
;		

四級調查報告

GE 9300037 SA 69190

The nature has the placed family according to the placed frommers disable the three numbers of behaviorised stands report. The simplesty for all resonances (2 the European Spices Office 1817 for 6).

The formation forms of the control of the placed of the 1817 for 6).

The formation forms of the control of the control of the control of the purpose of behaviorises. 22/03/93.

Param Supports ared in texas report	Publication date	Purps Franky Seesile (*)	Publicacio Sate
FR-A-1397583		Hone	
FR-A-1259081		G9-A- 687901	
BE-A-770604	01-52-71	Hone	
DE-A-454386		None	
G9-A-242323		None	

展察例查報告

PCT/DE 93/00032

			termina simulan	(170E 33700937
L DASSI	TEATION OF S NOW	ODLINGSERGONT COS ALL	ra Klasifiatini nyaétini disi disi tangaha	, ·
		hardson (TC) of a said for a wheel	to Ringer to many on a Car CPC	
Int.Ki	. 5 A63k9/16	; A61K9/20		
e HOW	MISTAIN SOURCE			
		labert and a	Managers ,	
Cuffer			Des Phylogophia	
Int.X1	5	451K		
		Reductions with min Production	t gaterand Carattantulicayan, mendi diam ptop Subspending Pubas P	
=	HACKET VINORITE	a tarte l		
40°		Supremotely ¹¹ , men electrics	and dente for a standard to Company	3 ar. Appres \$1147
				
X .	FR,A,1	397 583 (HOFFMARN LA R	IOCHE)	1-7.
	22. Xer	r ·1965		12-34,
Y		es genze Dokusent		6,37
'				
Y		REYMOLOS 'MARTIMOALE 1	HE EXTRX	8,37
	PHARMAC	THE PHARMACEUTICAL FRE	SS LOVOON	
Á	siete S	eite 1074 - Seite 1075		18
				1
		259 OB1 (HOFFKARN LA R	1-7.	
	13. Kir.	2 1901		31-36
	stete d	es genze Bokument		1
			-/	
			•	
	ĺ			
	<u> </u>			
' I	ها لهم شنمشري بها له	runum kestmentumen (* :		
.,, ;;	The state of the s	arigum a sea \$ hard for Frei with considers bed referre or in-making by	printed and and deep for the best to be the	sample and the sample
~	THE PARTY SEE AND PARTY OF THE	AND OUR PERSONS AND SEASON.	(§* Spirms) obstantiding. It is to the beautiful over a solor dear of a suitable to the spiral over a solor dear of a suitable to be a suitable to the sui	ranges dan Parental dangentakan 198
3. 10	the street in the	parer, peu françois proprié las arrivates de la Terri- plana la Rodent abordo pe	"In the part of the part beautiful to the fall of the part of the	resp. de bossepondo no artigentado e 1 de
7 m.	renergarine was a	si eus in Bad urd whereit ge Long versy seit place die net diem Languein in (vis semplehit)	age been of bounded welve	
101.14	retarded to the	and stop a feet what Off or buy paid.	ar Formattery to the or distribution and and the	marker Targeton to
÷	n Brownia No. of the distri-	ridwy ota teles Melminos	"I" haddentiskung politionskap Bala ur Erffeling turn in dicht per abbe rebel bergeben berden, mit die h Par sie in neuron takken hadden geben bestehtigt prinsisk stellen geste Firsh och dat despit be	دها دغه چرمبورو حد وعاسات با بست
7" 10	the day of the land of the lan	(marinda hilosophic yan apagan Anaranda hilosophic yan apagan	god forward and to King at front	and the section is a section
	MENISUNS			
Cena ta :			(landstone (a proposition for	arch in territor
	22.MU	R2 1933	0 7. 01 32	
le en had			Expressed to breaks better a Tel-	PP3
		SCHES PATIENTAMT	HOFF P.J.	
	31 10		l	

景 調 査 報 告

DE 9300037 5A 69190

To dance charte fried de Distigación des Passorbanière des las récuperaments interactionnes Pathershander/felé augustica de Passorba hand interfetion. Des destinacións des formalistratura des des des constitucións de la propiente Pathersania na Ellem Augustica para sur pur Universións que del critique vintu Crista.

for Anthopsis militarists against the Patricks browns	Optom der Variational	Nicetra Promis	-) (Yes I fresholm
FR-A-1397583		keine		
FR-A-1259081		68-A-		
BE-A-77060¢	01-12-71	Keine		
06-4-454386		keine		
G8-A-242323		Keine		

At 1	MANUAL STATEMENT AND	Bay, Assyrus No
		-
r	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 111, no. \$3, 1990, Columbus, Ohio, US; sbstract no. 114127d,	1-7, 9-10, 12-17, 20, 23-26,35
	L JP.A.2 135 052 (TAIYO CHEMICAL CO.) 23. Mai 1930 stehe Zusamentassung	23-28,39
x	BE.A.770 606 (HOFFMANN LA ROCHE) 1. Desember 1971	1-2,5-7, 12-14, 31-35
	stehe das ganze Cokument	
x	DE,A,454 365 (ARTIENGESELLSCHAFT FUR CHEMISCHE PRODUKTE) 6. Jenuar 1928 Siehe dis ganze Dokument	1-2,5-7, 12-14, 31-35
x	GB, A, 242 323 (CORDON MELVELLE CLARK) 3. Dezember 1925	1-2,5-7, 10-14, 31-35
į	siehe das ganze Dokument	
		·
		t

フロントページの続き

(31)優先権主張番号 8 7 6, 8 6 6 (32)優先日 1992年4月30日 (33)優先権主張国 米国(US) (31)優先権主張番号 8 7 6, 8 7 6 (32)優先日 1992年4月30日 (33)優先権主張国 米国(US)

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, M C, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, SN, TD, TG), AU, BB, BR, CA, JP, KP, KR, US

(72)発明者 シック,ウルスラ ドイツ連邦共和国,デーー6908 ビーズロ ッホ,シュターツバーンホフシュトラーセ 6

(72) 発明者 ベリー, ユルゲン ドイツ連邦共和国, デーー6700 ルードピ ッヒシャーフェン, バイマラー シュトラ ーセ 20

(72)発明者 フリーデンライッヒ、ユルゲン ドイツ連邦共和国、デーー6905 シュリー シェイム、フーベルベーク 26